

## الاستثمار في صحة النساء والأطفال

03 مايو/أيار 2024 استفسارات وسائل الإعلام

تستثمر حكومة ألبرتا 26 مليون دولار لتوسيع برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا وتعزيز بحوث صحة المرأة في ألبرتا.

وبينما تواصل حكومة ألبرتا جهودها لتحسين النتائج الصحية لجميع سكان ألبرتا، فإن أحد أهم محاور هذه الجهود هو صحة وعافية النساء والأطفال. تظل حكومة ألبرتا ملتزمة بتحسين صحة المرأة وتعمل على زيادة التمويل لإجراء البحوث والحماية والرعاية السريرية في مجال صحة المرأة.

من خلال ميزانية 2024، تفي حكومة ألبرتا بوعدتها الانتخابي بتخصيص 20 مليون دولار على مدار عامين لدعم منطمتين اثنتين في تنفيذ أبحاث مهمة تهدف إلى معالجة فجوات قديمة في فهم ومعالجة المخاوف المتعلقة بصحة المرأة.

"الأسر السليمة هي أساس المجتمعات الصحية. إن الاستثمار في صحة المرأة وفحص الأطفال حديثي الولادة يعني نتائج أفضل ومزيداً من راحة البال. نحن نمج الخبراء الأدوات اللازمة لمعالجة المزيد من المشكلات الصحية في وقت أقرب، وهذا مهم للعائلات ومنظومتنا للرعاية الصحية الآن وفي المستقبل."

دانييل سميث، رئيسة وزراء المقاطعة

"لقد أعطتني رئيسة الوزراء تفويضاً واضحاً لتحسين النتائج الصحية للنساء والأطفال في ألبرتا. يتمثل هدفنا في مواصلة قيادة الطريق في البرامج والأبحاث المتعلقة بصحة النساء والأطفال. سُنَّحت هذه الاستثمارات فرقاً حقيقياً في معالجة القضايا الصحية التي تؤثر على النساء، وتعزيز الرفاهية العامة وضمان ازدهار كل سكان ألبرتا، بغض النظر عن أعمارهم أو مراحلهم العمرية."

أدريانا لاغراندج، وزيرة الصحة

يتضمن الاستثمار البالغ 20 مليون دولار 10 ملايين دولار على مدار عامين لإنشاء المنحة التراثية لمؤسسة صحة المرأة في ألبرتا لدعم الأبحاث حول سرطان عنق الرحم وأمراض القلب وغيرها من الحالات الصحية الشائعة لدى النساء. وبالإضافة إلى ذلك، سيساعد التمويل في توظيف كبار الباحثين في المقاطعة ودعم جهود الحماية والتوعية.

تخدم مؤسسة كالغاري الصحية مجتمع كالغاري الأكبر منذ أكثر من 25 عامًا، حيث تقدم الدعم من خلال البرامج والأبحاث الصحية. وستتلقى المؤسسة أيضاً تمويلاً مماثلاً بقيمة 10 ملايين دولار على مدى العامين المقبلين للبرامج التي تمول أبحاث السرطان، بالإضافة إلى مبادرات مثل إنشاء عيادة الوصول السريع ومشاريع صحة قاع الحوض في كالغاري. ستعمل هذه المبادرات على تحسين الرعاية الصحية والتقدم لتلبية الاحتياجات الفريدة لمئات الآلاف من نساء ألبرتا.

## برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا

في كل عام، يولد عدد قليل من أطفال ألبرتا باضطرابات أيضية (استقلابية) يمكن أن تؤدي إلى مشاكل صحية خطيرة أو حتى الوفاة. يعد الاكتشاف المبكر لهذه الاضطرابات وعلاجها أمرًا بالغ الأهمية للنمو الصحي ويمكن أن يقلل بشكل كبير من معدلات الوفيات والمرضى بين الرضع.

يعد برنامج الفحص الشامل والفعال لحديثي الولادة أمرًا أساسيًا لضمان الصحة والعلاج والدعم للأطفال وأسرهم. يفحص برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا حاليًا 22 حالة مرضية ويضمن حصول جميع الرضع الذين يخضعون للفحص والذين قد تكون لديهم إحدى الحالات القابلة للعلاج على التقييم السريري والاختبارات التشخيصية والعلاج المبكر إذا لزم الأمر.

من خلال ميزانية عام 2024، ستعمل حكومة ألبرتا على تعزيز برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا من خلال استثمار 6 ملايين دولار لتشمل أربعة حالات مرضية إضافية، ليصل المجموع إلى 26، ومن ثم الوفاء بوعده الانتخابي آخر. الحالات المرضية الأربعة الجديدة هي: الفيروس المضخم للخلايا الخلقي، البيلة الحمضية الأرجينينوسكسينية، نقص إنزيم الغوانيدينوأسيتات ميثيل ترانسفيراز وداء عديد السكاريد المخاطي من النوع الأول. وهذا التوسع سيجعل البرنامج الحالي واحدًا من أكثر البرامج شمولاً في كندا، ويجعل ألبرتا أول مقاطعة تقوم بفحص هذه الحالات المرضية الأربعة، مما يؤدي إلى تحسين معدلات بقاء الرضع على قيد الحياة.

### حقائق سريعة

- في السنة المالية 2022-2023، نجح برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا في فحص 99.2 في المئة من الأطفال المولودين في ألبرتا وأبلغ عن نتائج الفحص لـ 98.95 في المئة من هؤلاء الرضع في غضون 10 أيام.
  - تتوافق المشاركة العامة في البرنامج مع نتائج السنة المالية السابقة (99.27 في المئة).
- تشمل حالات الفحص الأربعة الجديدة ما يلي:
  - **الفيروس المضخم للخلايا الخلقي:** الفيروس المضخم للخلايا الخلقي (CMV) هو حالة يمكن أن تؤدي إلى مشاكل صحية مختلفة للطفل، بما في ذلك فقدان السمع وضعف البصر والإعاقة الذهنية وتأخر النمو.
  - **البيلة الحمضية الأرجينينوسكسينية:** البيلة الحمضية الأرجينينوسكسينية هي اضطراب وراثي نادر قد تشمل أعراضه سوء التغذية والقيء والخمول وتأخر النمو والنوبات الاختلاجية والغيوبية. غالبًا ما يتضمن العلاج نظامًا غذائيًا خاصًا وأدوية للتحكم في مستويات الأمونيا.
  - **نقص إنزيم الغوانيدينوأسيتات ميثيل ترانسفيراز:** يعد نقص إنزيم الغوانيدينوأسيتات ميثيل ترانسفيراز اضطرابًا وراثيًا نادرًا يمكن أن يؤدي إلى تأخر في النمو ونوبات اختلاجية ومشاكل أخرى.
  - **داء عديد السكاريد المخاطي من النوع الأول:** داء عديد السكاريد المخاطي من النوع الأول (MPS I) هو اضطراب وراثي نادر يمكن أن يسبب تشوهات في الهيكل العظمي، وتضخم الأعضاء، ومشاكل في القلب والجهاز التنفسي، وتأخر في النمو، وإعاقة ذهنية، وفقدان البصر والسمع.

### روابط ذات صلة

- [خطاب تفويض رئيسة الوزراء دانييل سميث لعام 2023 \(صدر بتاريخ 18 يوليو/تموز 2023\)](#)
- [برنامج فحص حديثي الولادة في ألبرتا](#)

- مؤسسة كالغاري الصحية
- مؤسسة صحة المرأة في ألبرتا

## استفسارات وسائل الإعلام

**سام بلاكيت Sam Blackett**

587-589-6048

سكرتير صحفي، مكتب رئيسة وزراء المقاطعة

**أندريا سميث - Andrea Smith**

780-918-4284

سكرتير صحفي، وزارة الصحة